

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

**HARBOUR**  
**BIOMED**  
**和 鉑 醫 藥 控 股 有 限 公 司**  
**HBM Holdings Limited**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：02142)

**自願公告**  
**巴托利單抗(HBM9161)治療全身型重症肌無力的**  
**III期試驗的積極研究結果**

本公告由和鉑醫藥控股有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈巴托利單抗(HBM9161)治療全身型重症肌無力（「gMG」）的III期臨床試驗（「III期試驗」）的積極研究結果。

該關鍵臨床研究旨在確認巴托利單抗在治療中國gMG患者時的療效及安全性。此乃繼2021年8月完成的用於治療中國gMG患者的概念驗證研究取得積極成果之後的又一里程碑。

III期試驗結果符合主要研究終點及關鍵次要研究終點。同時，巴托利單抗治療總體上安全且耐受性良好，未發現新的安全性信號。巴托利單抗為首個在中國gMG人群中被證實屬有效及安全的抗FcRn療法。此亦是巴托利單抗在全球範圍內的首個關鍵性試驗積極結果。

巴托利單抗為用於治療多種有大量未獲滿足醫療需求的且由致病性IgG介導的自身免疫性疾病的產品。gMG為多種適應症中最早展開研究的適應症之一並於2021年初獲得NMPA授予「突破性治療認證」。2022年10月，本公司與恩必普藥業，一家石藥集團的全資子公司，達成協議以在大中華區共同開發巴托利單抗。本公司負責了巴托利單抗在中國針對gMG的完整臨床實驗的設計與執行。

## 關於巴托利單抗(HBM9161)

巴托利單抗為一種全人源單克隆抗體，其選擇性地結合及抑制新生兒FcRn。FcRn於防止IgG抗體降解中扮演關鍵角色。高水平的致病性IgG抗體會誘發多類自身免疫性疾病。作為大中華區所開發臨床方面最前沿的FcRn抑制劑，巴托利單抗有潛力成為治療大中華區多類自身免疫性疾病的突破性療法。本公司正在大中華區開發巴托利單抗，初步專注於重症肌無力（「MG」）、免疫性血小板減少症（「ITP」）、視神經脊髓炎譜系疾病（「NMOSD」）、甲狀腺相關性眼病（「TED」）、慢性炎性脫髓鞘性多發性神經根神經病（「CIDP」）及天疱瘡（「PV」）。

**警示聲明：**我們無法保證我們將能成功開發或最終銷售本公告所提述的任何產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
和鉑醫藥控股有限公司  
主席及執行董事  
王勁松博士

香港，2023年3月6日

於本公告刊發日期，本公司董事會包括執行董事王勁松博士及戎一平博士；非執行董事裘育敏先生、王俊峰先生及陳維維女士；以及獨立非執行董事Robert Irwin Kamen博士、葉小平博士及邱家賜先生。